

REC'D 0 5 NOV 2004
WIPO PCT

## BREVET D'INVENTION

FRO4/2055

**CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION** 

#### COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le \_\_\_\_

4.0 AOUT 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

Martine PLANCHE

BEST AVAILABLE COPY



#### BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



NATIONAL DE LA PROPRIETE
10 DE LA PROPRIETE
26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54

#### REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

	THE PRESIDENT OF THE PROPERTY		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 540 W / 2608:	
REMISE DES PIÈCES			NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE	
LIEU	TE 69 INPI LYON		À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE	
	0311115		RHODIA SERVICE	
N° D'ENREGISTREMENT			Esson Jean-Pierre	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI		2	Direction de la Propriété Industrielle Centre de Recherches de Lyon BP 62	
date de dépôt attribu Par l'inpi	<u> </u>		69192 Saint FONS Cedex	
Vos références pour ce dossier		<del></del>		
(facultalif) ORA/JPE/R 03124		•	•	
Confirmation d'un dépôt par télécopie		N° attribué par l'I	NPI à la télécopie .	
2 NATURE DE	LA DEMANDE	Cochez l'une des	4 cases suivantes	
Demande de	brevet .	×		
Demande de	certificat d'utilité .			
. Demande divi	sionnaire			
	Demande de brevet initiale	N°	Date I / / I	
·		N°		
	inde de certificat d'utilité initiale		Date/	
	n d'une demande de en : Demande de brevet initiale	<u> </u>	Date/	
	NVENTION (200 caractères ou	espaces maximum)		
Mousses Poly	uréthannes, procédé de fabri	cation et utilisation	de ces mousses	
11.00.000 1 0.3	aromamico, procede de 1201	cation of dimeation	de ces mousses	
	•	•		
•				
	,			
4 DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisatio	n FRANCE	
OU REQUÊTI	E DU BÉNÉFICE DE	Date   08 / 08 /	2003 N° 03 09781	
-		Pays ou organisatio		
	DÉPÔT D'UNE	Date	No .	
DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisatio	_	
		Date/_	N°	
		S'il y a d'au	tres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	
5 DEMANDEU		☐ S'il y a d'aı	rtres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	
Nom ou dénomination sociale		RHODIA POLYAMIDE INTERMEDIATES		
Prénoms				
Forme juridique		SAS		
N° SIREN				
Code APE-NAF				
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		Assesse Bessel es 23	0.22	
Adresse ·	Rue	Avenue Ramboz Bl	r 33	
	Code postal et ville	69192 SAIN	T-FONS	
Pays		FRANCE		
Nationalité		Française		
N° de téléphone (facultatif)		04 72 89 69 52 .		
Nº de télécopi		04 72 89 69 68		
Adresse électronique (facultatif)				



#### BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

REMISE DATE	문화를 본 69 INPI L	YON				
UEU 0311115						
N° D'ENREGISTREMENT						
NOTTAN	IAL ATTRIBUÉ-PAR-L	INPI			DB 540 Y/-/260899	
	références po ltatif)	our ce dossier :	ORA/JPE/R 03124	ORA/JPE/R 03124		
6	MANDATAIRE		ESSON .			
1000 000	Nom		Jean-Pierre			
	Prénom					
	Cabinet ou So	ciété	Direction de la Pro Centre de Rechero	opriété Industrielle hes de Lyon		
	N °de pouvoir de lien contrac	permanent et/ou ctuel	07046			
	Adresse ·	Rue	Centre de Rechero	Centre de Recherches de Lyon BP-62		
1		Code postal et ville	69192 Sair	nt Fons		
	N° de télépho	ne (facultatif)	04 72 89 69 52	04 72 89 69 52		
	N° de télécopi	e (jacultatif)	04 72 89 69 68			
	Adresse électr	onique (facultatif)				
7	INVENTEUR	(S)				
	Les inventeurs sont les demandeurs				ation d'inventeur(s) séparée	
8.	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pou	r une demande de breve	t (y compris division et transformation)	
		Établissement immédiat	X			
İ		ou établissement différé				
	Paiement échelonné de la redevance		Paiement en tro Oui Non	ls versements, uniqueme	ent pour les personnes physiques	
9	RÉDUCTION	DU TAUX		r les personnes physique		
100.00	DES REDEVANCES		Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)			
			Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):			
Si vous avez utilisé l'imprimé «Suite», indiquez le nombre de pages jointes						
10	OU DU MAN	lité du signataire)			VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPL	
_						

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Mousses Polyuréthanne, procédés pour l'obtention des mousses et utilisation de ces mousses

5

La présente invention concerne les mousses polyuréthannes notamment utilisées pour la fabrication d'articles moulés tels que des semelles pour différents types de chaussure.

10

Elle concerne plus particulièrement une mousse polyuréthanne de faible densité présentant des propriétés mécaniques adaptées pour l'application semelles de chaussures et encore plus particulièrement pour les semelles de chaussures de sport.

15

Les mousses de polyuréthanne sont utilisées dans de nombreuses applications et peuvent se classer en deux types, mousses rigides et mousses flexibles. Le domaine de la présente invention concerne les mousses polyuréthannes flexibles.

15

Une des importantes applications de ces mousses flexibles est la fabrication de semelles pour chaussures, notamment pour chaussures de sport, et chaussure pour femme du type plate-forme. Plus particulièrement, les mousses polyuréthannes sont utilisées pour la fabrication d'une partie d'une semelle de chaussure appelée semelle intermédiaire ou semelle interne (plus généralement distinguée par le terme anglais "mid sole")

20

Dans ces applications, la semelle doit présenter une bonne résistance mécanique à la compression, une dureté et une résistance à la déchirure élevées, mais également des propriétés de rebond ou résilience élevées pour avoir une certaine élasticité, et donner un confort agréable pour l'utilisateur.

25

Il a déjà été proposé des mousses polyuréthannes adaptées pour ces applications.

30

Toutefois, pour obtenir un niveau de propriétés convenables, il était nécessaire de réaliser les articles avec une mousse polyuréthanne d'un certain niveau de densité conduisant à des semelles de poids plus élevés que celles obtenues avec un copolymère d'acétate de vinyle (EVA).

35

Il existe un problème de pouvoir réaliser des articles en mousse polyuréthanne de très faible poids, au moins de même ordre que ceux obtenus avec l'EVA tout en conservant le niveau de propriétés des mousses polyuréthannes; propriétés qui ne sont pas obtenues avec les semelles en EVA.

5

15

20

25

30

35

Il est également recherché une amélioration des propriétés des mousses polyuréthannes indépendamment du niveau de leur densité.

Un des buts de la présente invention est de proposer une nouvelle mousse à base de polyuréthanne présentant des propriétés élevées à densité équivalente ou plus faible par rapport aux mousses polyuréthannes de l'art antérieur, et un niveau et un compromis de propriétés convenables pour des applications dans la fabrication de semelles de très faible poids.

A cet effet, un des objets de l'invention est une mousse polyuréthanne flexible obtenue par 10 réaction entre un polyesterpolyol et un composé disocyanate caractérisée en ce qu'elle présente \_\_\_\_\_\_une\_densité\_inférieure à 0,3-g/cm³, une\_dureté\_ASHER\_C\_supérieure ou égale à 52-et-une \_\_\_\_\_résistance à la déchirure supérieure ou égale à 10 kg/cm.

Selon une caractéristique préférentielle de l'invention, la mousse polyuréthanne comprend une charge particulaire inorganique, la concentration pondérale de ladite charge étant supérieure ou ---égale à 1% par rapport au poids de la composition.

De préférence, cette concentration pondérale de la charge est comprise entre 2% et 30% en poids, avantageusement entre 2% et 10%.

Les polyuréthannes de l'invention sont obtenus par réaction entre un monomère diisocyanate et un monomère diol. Dans le cas des mousses polyuréthannes, le monomère diisocyanate est généralement un prépolymère comprenant des fonctions terminales isocyanates tandis que le monomère diol est un prépolymère polyesterdiol à fonctions terminales hydroxyles.

A titre d'illustration, les monomères isocyanates convenables pour l'invention sont les polyisocyanates aromatiques, cycliques saturés, aliphatiques. Les monomères isocyanates peuvent également comprendre une chaîne polyesterpolyol ou polyétherpolyol avec laquelle deux molécules de polyisocyanates ont réagi. Dans ce cas, il est usuel d'appeler ces monomères isocyanates, des prépolymères isocyanates.

Des exemples de monomères isocyanates comprennent les isocyanates aromatiques, tels que le toluène diisocyanate, le xylylène diisocyanate, le polyméthylène polyphénylène diisocyanate, les isocyanates cycliques saturés tels que le méthylène diphény diisocyanate hydrogéné, le toluène diisocyanate hydrogéné, l'isophorone diisocyanate, les diisocyanates aliphatiques, tels que l'hexaméthylène diisocyanate et la lysine diisocyanate.

Comme prépolymères isocyanates modifiés, on peut citer les prépolymères obtenus par réaction d'un polyétherdiol ou polyesterdiol avec un diisocyanate, et plus particulièrement les prépolymères isocyanates comprenant un segment souple formé par un polyoxyallkylène glycol qui a réagi avec du méthylènediphényle diisocyanate. Un tel composé est notamment avantageux pour la fabrication d'une mousse de faible densité notamment les mousses de l'invention.

Les polyester polyols peuvent être produits par réaction entre des acides dicarboxyliques comprenant de 2 à 12 atomes de carbone préférentiellement de 4 à 6 atomes de carbone et un polyol de préférence, un diol.

10

15

20

25

5

Comme exemple d'acides dicarboxyliques, on peut citer les diacides aliphatiques tels que l'acide adipique, l'acide succinique, l'acide glutarique, l'acide subérique, l'acide azélaique, l'acide sébacique, les acides aromatiques tels que les acides phtaliques, isophtalique, téréphtalique, naphténique. Ces diacides peuvent être utilisés individuellement ou en mélange, notamment le mélange d'acide adipique, d'acide succinique, d'acide glutarique obtenu comme sous-produit dans le procédé de fabrication de l'acide adipique par oxydation du cyclohexanol et/ou de la cyclohexanone.

On peut également utiliser des dérivés de ces diacides tels que les diesters comprenant de 1 à 4 atomes de carbone pour le radical alcool, les anhydrides d'acide, les chlorures d'acide.

Comme polyols convenables pour l'invention, on peut citer les glycols comprenant de 2 à 10 atomes de carbone, de préférence de 2 à 6 atomes de carbone tels que l'éthylène glycol, le diéthylène glycol, le 1,4 butanediol, le 1,5 pentanediol, le 1,6 hexanediol, le 1,10-décanediol, le 2,2-diméthyl-1,3-propanediol, le 1,3-propanediol, le dipropylène glycol.

On peut également utiliser des esters de ces diols avec les diacides décrits ci-dessus, notamment ceux contenant de 4 à 6 atomes de carbone, les produits de condensation d'acides hydroxycarboxyliques tels que l'acide hydroxycaproïque, les produits de polymérisation des lactones tels que la caprolactone, les polyesterdiols particulièrement préférés pour l'invention sont les polyadipates d'éthanediol, les polyadipates de 1,4 — butanediol, les polyadipates de 1,6 hexanediol-néopentyl glycol, les polyadipates de 1,6 hexanediol-1,4 butanediol, et les polycaprolactones. Les polyesterdiols présentant un poids moléculaire compris entre 600 et 10 000 sont préférés.

. U. GUPUL

Un autre objet de l'invention est un procédé de fabrication de mousses polyuréthannes comprenant une charge particulaire inorganique caractérisé en ce que les particules de ladite charge inorganique sont dispersées dans le monomère polyesterdiol.

Selon une caractéristique préférentielle de l'invention, la dispersion des particules de charge inorganique dans le polyester polyol peut être obtenue par addition des dites particules dans le milieu réactionnel de synthèse ou d'estérification du polyesterpolyol soit par addition dans le diol, le diacide ou directement dans le mélange de diols et de diacides. La suspension de charge inorganique dans un polyesterpolyol est également un objet de la présente invention.

10

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention et pour obtenir une dispersion stable de la charge lnorganique dans le polyesterpolyol ainsi qu'une augmentation améliorée des propriétés de la mousse polyuréthanne, il est avantageux d'ajouter la charge inorganique dans le milieu réactionnel de l'estérification en mélange avec les diacides ou une partie des diacides.

15

Ce mélange peut être obtenu par mélange des granulés ou copeaux de diacides avec les particules de charge inorganique, à température ambiante, par exemple.

Il est également possible de réaliser un enrobage des particules constituant la charge inorganique avec une partie des diacides. Cet enrobage est obtenu par chauffage du mélange à une température supérieure à la température de fusion ou de ramollissement des diacides.

Il est également possible d'ajouter à ce mélange, d'autres additifs habituellement utilisés dans la formulation des mousses polyuréthannes.

25

Le procédé décrit ci-dessus est particulièrement avantageux pour la fabrication des mousses polyuréthannes de l'invention, notamment pour obtenir un niveau de propriétés mécaniques et d'usage convenable pour les mousses de faible densité.

- Comme charges particulaires inorganiques convenables pour l'invention on peut citer à titre d'exemple, les charges présentant des particules de taille inférieure à 60 µm de préférence inférieure 20 µm quand elles sont dispersées dans la mousse polyuréthanne ou le polyester polyol.
- Ainsi, on peut citer comme charges convenables pour l'invention, les poudres d'aluminosilicate, de silice, d'oxydes de titane, par exemple.

Selon un mode préférentiel de l'invention, les silices sont les charges préférées et plus particulièrement les şilices amorphes, notamment celles obtenues par précipitation. Elles se présentent sous forme de particules agrégées de taille ou diamètre avantageusement inférieure à 50 µm.

5

10

Les silices précipitées sont préférées car elles peuvent se présenter sous forme de particules agglomérées formant des granulés de taille d'au moins 50µm ou supérieur à 150µm. Ces agglomérats se désagrègent facilement sous l'action de force d'agitation ou de cisaillement pour donner des particules de taille inférieure à quelques microns, par exemple inférieure à 5 µm, notamment lors du mélange avec les diacides, ou les polyols.

Ces agglomérats peuvent se présenter sous forme de billes ou granulés sensiblement sphériques, obtenues par exemple par atomisation, comme décrit dans le brevet européen n° 0018866. Cette silice est commercialisée sous une appellation générique de MICROPERLE. De telles silices qui présentent des propriétés remarquables de coulabilité, de dispersabilité et une capacité d'imprégnation élevée sont notamment décrites dans les brevets européens 966207, 984773, 520862 et les demandes internationales WO95/09187 et WO95/09128.

20

15

D'autres types de silices peuvent convenir à l'invention, comme celles décrites dans la demande de brevet français n°01 16881 qui sont des silices pyrogènées ou des silices partiellement déshydroxylées par calcination ou traitement de surface.

25

Ces exemples de silices utilisées comme substrat minéral solide ne sont décrits qu'à titre indicatif et comme modes de réalisation préférés. On peut également utiliser d'autres silices obtenues par d'autres procédés présentant des propriétés de porosité et de dispersabilité convenables pour réaliser l'invention.

30

La quantité de charge inorganique présente dans la composition des diacides peut être très variable. Ainsi, la composition peut comprendre majoritairement de la silice dans laquelle ou sur laquelle est imprégné ou déposé un diacide tel que l'acide adipique, ou un mélange de diacides (adipique, glutarique, succinique) appelés ci-après DBA. Cette imprégnation peut être obtenue par fusion des diacides et addition de la silice ou par tout autre moyen. La composition peut comprendre également de la silice imprégnée avec un diacide qui est ensuite mélangée avec des diacides en poudres, copeaux, ou granulés.

Comme indiqué précédemment, le mélange peut être uniquement un mélange de la poudre de charge inorganique, par exemple de silice, avec des granulés, poudre ou copeaux de diacides. Ce mélange est réalisé à température ambiante.

La quantité de charge inorganique dans la suspension dans le polyol ou en mélange avec les diacides est choisie en fonction de la concentration en charge inorganique désirée dans la mousse polyuréthanne.

Ainsi, des concentrations comprises entre 1 et 80% de charge dans le mélange avec les diacides peuvent être utilisées.

Selon un autre objet de l'invention, les polyesters polyols contenant une charge inorganique sont obtenus selon un procédé de fabrication comprenant deux étapes, une première étape d'estérification et une seconde de polycondensation.

15

10

L'étape d'estérification est réalisée en mélangeant les diacides avec des polyols, par exemple un mélange d'éthylène glycol et diéthylène glycol avec un rapport molaire diol/diacide compris entre 1,2 et 1,5.

La température de réaction dans cette première étape est augmentée progressivement au cours de l'avancement de la réaction. A titre d'exemple, le début de la réaction est débutée à une température de 160 °C pour arriver à une température de 220 °C en fin de réaction.

Selon l'invention, les diacides sont avantageusement ajoutés en mélange avec la charge

inorganique.

25

La seconde étape de polycondensation est mise en œuvre avec addition d'un catalyseur tel que le titanate de tétrabutyle (TBT) avec une concentration pondérale de 0,003% par rapport au poids de diacides engagés. La température de polymérisation est de 200 °C sous une pression comprise entre 10 et 20 mbar.

Le polyester polyol obtenu est caractérisé par l'indice d'hydroxyle (I<sub>OH</sub>) correspondant au nombre de mg de potasse par gramme de polyol pour transformer les fonctions hydroxyles en alcoolate et l'indice d'acide (I<sub>A</sub>) qui représente le nombre de mg de KOH nécessaire pour neutraliser 1 g de polyol.

Le polyesterpolyol est également caractérisé par la viscosité ainsi que par son poids moléculaire.

Avantageusement, un additif limitant ou empêchant l'hydrolyse des fonctions esters est ajouté dans les polyesters polyol, tels que des carboimides comme les cyanamides; l'hydrogène cyanamide; les carbimides; les cyanogenamides; les amidocyanogenes.

Il peut être également avantageux d'ajouter dans les polyesterpolyols, des additifs stabilisants contre les UV tels que les amines encombrées, des antioxydants des agents ignifugeants ou analogues.

Les polyuréthannes de l'invention sont obtenus selon les procédés classiques et usuels. Ainsi, les polyesterpolyols de l'invention sont mélangés avec éventuellement un agent extenseur de chaîne et le monomère diisocyanate, tel qu'un prépolymère diisocyanate en présence d'un agent formateur de mousse ou porogène et un catalyseur.

10

15

20

25

Comme agent formateur de mousse, l'eau, les hydrocarbures, les chlorofluorocarbures, les fluorocarbures hydrogénés peuvent être utilisés seuls ou en mélange. L'eau est l'agent formateur de mousse ou porogène préféré.

Comme catalyseurs convenables pour l'invention on peut citer les amines tertiaires tels que la 1,4 tétraméthylhéxaméthylinediamine; N' Ň. N. N'. 2)-octane 2. diazabicyclo-(2, N, N, N', N' – tétraméthylpropylène diamine; N, N, N', N', N" – pentaméthyldiéthylénetriamine; triméthylaminoéthylpipérazine; N, N - diméthylcyclohexylamine; N, N - diméthylbenzylamine; N méthylmorpholine; N - éthylmorpholine; triéthylamine; tributylamine; bis(diméthylaminoalkyl) pipérizines; N, N, N', N' - tétraméthyléthylènediamine; N, N, déthylbenzylamine, bis(N, N, diéthylaminoalkyl)adipate; N, N, N', N' tétraméthyl - 1,3 butanediamine; N, N, diméthyl - ß phényléthyldiamine, 1,2 - diméthyl imidazole; 2 - méthylimidazole et analogue. D'autres catalyseurs peuvent être utilisés tels que les composés organométalliques comme le dilaurate de dibutyl étain, oléate d'étain, le naphténate de cobalt, le naphténate de plomb.

D'autres additifs tels que des régulateurs de taille et forme des cellules, des pigments, des agents de coloration, des antioxydants peuvent être ajoutés.

Le mélange est injecté dans un moule pour former la mousse polyuréthanne et obtenir un article à la forme désirée tel que des semelles, par exemple.

En réglant la quantité d'agent formateur de mousse, par exemple la quantité d'eau, il est possible d'obtenir des mousses de différentes densités par exemple comprises entre 0,1 et 0,3 g/cm³, avantageusement comprise entre 0,15 et 0,25 g/cm³.

Les compositions de l'invention permettent d'obtenir notamment des mousses polyuréthanne de faible densité par exemple de l'ordre de 0,2 g/cm³ conduisant à des articles présentant des propriétés convenables pour des applications comme les semelles de chaussure. Ces propriétés sont notamment convenables pour la fabrication des semelles intermédiaires ou internes (midsoles) pour chaussures de sport, ou autres types de chaussures.

La densité appelée également densité apparente est déterminée selon les normes ISO 845/77 OU ASTM D3574.

10

5

Pour ce type d'application, la semelle en polyuréthanne doit présenter un bon niveau de dureté mesurée par les méthodes normalisées ISO2439 ou ASTM D2240.

Une autre propriété de la mousse polyuréthanne de l'invention est sa résistance à la déchirure déterminée selon la norme ASTM D 624 (C )

Les mousses polyuréthannes de l'invention présentent également un niveau convenable de résistance à la traction déterminée selon la norme ISO 1798/76, et d'allongement à la rupture mesurée selon les normes ISO1798/76 ou ASTM D412.

20

D'autres propriétés sont également importantes pour certaines applications comme celles de la réalisation de semelle intermédiaire pour chaussure.

Le retrait au cours du moulage qui est mesuré selon la norme ASTMD 3851.

La résistance à la propagation de la déchirure qui est accessible par la mise en œuvre des normes ASTM D3574 (F) ou ISO 8067.

Enfin, pour certaines applications telles que la fabrication de semelles, il est important de déterminer la faculté de rebond de la semelle représentant la faculté à la mousse de résister à une compression et de récupérer la forme et ses propriétés originelles après déformation sous une contrainte de compression. Cette propriété est déterminée selon la norme ISO 1856/72 ou ASTM D395.

35

30

Les compositions de l'invention permettent d'obtenir des articles présentant notamment des propriétés de rebond et de résistance à la déchirure élevées ainsi qu'un niveau de dureté permettant la réalisation de semelles intermédiaires pour les chaussures, notamment les chaussures de sport. Ces semelles permettent d'améliorer le confort des chaussures, avec un poids de semelle équivalent à celui des semelles réalisées en EVA.

De plus, les semelles obtenues avec les compositions de l'invention présentent des durées de vie améliorées car les propriétés de résistance au vieillissement et à la fatigue de la mousse polyuréthanne limitent la détérioration de la semelle.

Ces avantages et propriétés apparaîtront plus clairement au vu des exemples donnés ci-dessous à titre indicatif uniquement

#### Exemples 1 comparatif:

Un essai de réalisation d'une mousse polyuréthanne à partir des formulations commercialisées par la société DOW CHEMICALS sous la dénomination VORALAST GF422 pour le polyol et VORALAST GS 749 pour le prépolymère isocyanate a été entrepris.

La mousse polyuréthanne est obtenu en mélangeant les produits listés dans le tableau I selon les proportions en poids indiquées.

Tableau I

~		`
•	ı	
		J

15

10

Produit	Mousse densité normale	Mousse faible densité
	(g)	(g)
Polyol	100	100
Extenseur de chaîne (MEG)	14	8,17
Agent formateur de mousse (eau)	0,1	. 0,64
Catalyseur	1,2	1,57
Tensio actif	0,2	0,47
Prepolymere isocyanate	129,3	129,3
Rapport NCO/OH	1,12	1,12

Les propriétés des mousses obtenues déterminées selon les méthodes normalisées décrites précédemment sont indiquées dans le tableau II suivant :

Tableau II

Essai	Densité apparente (g/cm³)	Dureté (AsherC)	Résistance à la traction kg/cm²	Allongement à la rupture %	Résistance à la propagation de la déchirure kg/cm
1	0,35	64	24,6	284	6,4
1a	0,20	31	13	289	5,1

Ces essais montrent clairement l'effet sur les propriétés mécaniques d'une baisse de densité d'une mousse polyuréthanne quand les composés utilisés pour former cette mousse sont identiques, notamment une très forte baisse de la dureté.

#### Exemple 2

20

Une mousse polyuréthanne a été obtenue en utilisant comme polyol, un polyesterpolyol préparée
selon le mode opératoire suivant et comme prépolymère isocyanate, le prépolymère de l'exemple

Dans une première étape de l'acide adipique est ajouté à un mélange d'éthylène glycol (MEG) et de diéthylène glycol (DEG) contenant 70% en poids de MEG.

Le rapport molaire entre les alcools et le diacide est compris entre 1,2 et 1,5.

La réaction est réalisée en chauffant le mélange à 160°C pendant 1 heure puis en élevant la température par pallier de 15°C jusqu'à 220°C. Cette réaction est réalisée sous atmosphère inerte, par exemple d'azote.

L'esterifiat obtenu est polycondensé dans une seconde étape après addition de titanate de tétrabutyle (TBT) à une concentration en poids de 0,003% par rapport à la quantité de diacides ajoutée.

La polymérisation est réalisée à 200 °C sous pression réduite de 15 mbar.

Le polyesterpolyol obtenu est caractérisé par l'indice OH (IOH), l'indice d'acide (IA) et la viscosité.

Dans l'exemple 2, le polyester polyol obtenu présente :

- ➤ Un I<sub>OH</sub> de 58 mg de KOH/g de polyol,
- > IA de 4,2 mg de KOH/g de polyol
- 5 ➤ Une viscosité de 5250 mPa.s à 35°C.

La mousse polyuréthanne est obtenue en mélangeant les composés suivants et selon les proportions indiquées dans le tableau III

10

#### TABLEAU III

Produits	Proportion (g)	
Polyol	1,00	
Extenseur de chaîne (Ethylène glycol)	8;84	
Eau	1,00	
catalyseurs	2,6	
Tensio actif	1,0	
Prépolymère isocyanate	145	
NCO/OH	1,25	,

Les propriétés de la mousse obtenue, mesurées selon les méthodes normalisées indiquées précedemment, sont :

➤ Densité: 0,21 g/cm³

Dureté (AsherC) : 52

Résistance à la traction : 15,4 kg/cm²

> Allongement à la rupture : 254 %

> Résistance à la propagation de la déchirure : 5,09 kg/cm

20

15

#### Exemple 3

L'exemple 2 est répétée mais en utilisant un mélange acide adipique/silice à la place de l'acide adipique dans l'étape d'estérification.

25

Le mélange acide adipique/silice est obtenu par mélange de granulés d'acide adipique avec une poudre de silice commercialisée par la société Rhodia sous la dénomination commerciale TIXOSIL 365.

Deux essais sont réalisés avec une concentration en silice dans l'acide adipique différente:

Exemple 3A: 6% en poids de silice dans le mélange acide adipique/silice

Exemple 3B : 12% en poids de silice dans le mélange acide adipique/silice.

5

Les caractéristiques des polyesters polyols obtenus sont :

#### Exemple 3A:

- ► I<sub>OH</sub>: 62 mg de KOH/g polyol
- ► I<sub>A</sub>: 3,07 mg de KOL/g polyol
- \_10 \_ >. Viscosité : 5 700 mPa.s à 35°C

#### Exemple 3B

I<sub>OH</sub>: 55,8 mg de KOH/g polyol I<sub>A</sub>: 5,50 mg de KOH /g polyol

15 Viscosité : 13950 mPa - s à 35°C

Les mousses polyuréthanne ont été obtenues en mettant en œuvre les composés et proportions indiqués dans le tableau III ci-dessus.

Les propriétés des mousses obtenues sont :

20 Exemple 3A:

▶ Densité : 0,23 g/cm³

Dureté (AsherC): 61

Résistance à la traction : 16,3 kg/cm²

> Allongement à la rupture : 243 %

25 > Résistance à la propagation de la déchirure : 4,24 kg/cm

Résistance à la déchirure : 12 kg/cm

#### Exemple 3B

Densité: 0,22 g/cm³

30 > Dureté (AsherC): 61

➢ Résistance à la traction : 17,7 kg/cm²

Allongement à la rupture : 344%

➤ Résistance à la propagation de la déchirure : 4,27 Kg/cm.

> Résistance à la déchirure : 12 kg/cm

Les deux mousses polyuréthanne présentant une remarquable stabilité dimensionnelle. En effet, la diminution d'épaisseur, après stockage pendant 24 heures à température ambiante, est de l'ordre de 2% de l'épaisseur initiale.

Par ailleurs, la mousse de l'exemple 3A présente une bonne propriété de résistance à la compression ou au rebond égale à 5,5 % et un retrait en largeur égal 1, 5% et en longueur égal à 0,57 %.

#### Exemple 4

- L'essai 3A a été répété mais en utilisant un mélange contenant 75% en poids d'acide adipique et 25% d'un mélange de diacides obtenus comme sous-produit dans le procédé de fabrication de l'acide adipique par oxydation du cyclohexane. A ce mélange de diacides 6% en poids de silice TIXOSIL 365 a été ajouté comme dans l'exemple 3A.
- Le polyester polyol obtenu a les caractéristiques suivantes :
  - > I<sub>OH</sub>: 62 mg de KOH /g polyol
  - ▶ I<sub>A</sub>: 3 mg de KOH /g polyol
  - ➤ Viscosité : 5 700 mPa.s à 35°C
- La mousse polyuréthanne obtenue selon les indications données dans le tableau III présente les propriétés suivantes :

Densité: 0,21 g/cm³

Dureté (AsherC): 57 kg/cm²

Allongement à la rupture : 312 %

25 Résistance à la propagation de la déchirure : 3,9 Kg/cm

Résistance à la déchirure : 10,5 kg/cm

Résistance à la compression : 6 %

Retrait:

largueur : 0,62 %

longueur: 0,43 %

#### Revendications

- Mousse polyuréthanne flexible obtenue à partir de polyesterpolyol et de monomère isocyanate caractérisée en ce qu'elle présente une densité inférieure à 0,3 g/cm³, une dureté SHORE C supérieure ou égale à 52 et une résistance à la déchirure mesurée selon la norme ASTM D 624 (C) supérieure ou égale à 10 kg/cm.
- 10 2. Mouse selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comprend une charge particulaire inorganique à une concentration pondérale supérieure à 1% en poids par rapport au poids de mousse.
  - 3. Mousse selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que la densité est inférieure à 0,25g/cm³, avantageusement comprise entre 0,1 g/cm³ et 0,25 g/cm³.
    - 4. Mousse selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la charge particulaire inorganique est choisie dans le groupe comprenant, les alumino-silicates, les silices, les oxydes de titane.

5. Mousse selon la revendication 4, caractérisée en ce que la charge particulaire inorganique est une silice de précipitation.

20

30

- 6. Mousse selon la revendication 5, caractérisée en ce que la silice de précipitation est sous forme de poudre comprenant des particules de taille inférieure à 60 µm
  - 7. Mousse selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend des additifs choisis dans le groupe comprenant les pigments, les colorants, les additifs de stabilisation thermique et/ou lumière
  - 8. Procédé de fabrication d'une mousse polyuréthanne obtenue par réaction entre un polyesterpolyol et un monomère isocyanate, comprenant une charge particulaire inorganique, caractérisé en ce qu'il comprend une étape de réalisation d'une dispersion de la charge particulaire inorganique dans le polyesterpolyol, la mouse étant formée par réaction entre cette dispersion et le monomère isocyanate en présence d'un catalyseur et d'un agent formateur de mousse

- 9. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que la dispersion dans le polyester polyol est obtenu par un procédé consistant à :
  - > Dans une première étape, mélanger la charge inorganique particulaire avec des diacides.
  - > Réaliser l'estérification ou réaction entre des diols et le mélange diacides/charge inorganique,
  - > Et dans une seconde étape, polymériser les produits obtenus à l'étape d'estérification

5

10

15

- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que la concentration en charge inorganique dans le mélange diacides/charge inorganique est comprise entre 1% et 80% en poids par rapport au poids du mélange.
- 11. Procédé selon la revendication 9 ou 10, caractérisé en ce que les diacides sont choisis dans le groupe comprenant l'acide adipique, l'acide glutarique, l'acide succinique, les acides phtaliques, et les mélanges d'acides adipique/succinique/glutarique
- 12. Utilisation d'une mousse polyuréthanne selon d'une des revendications 1 à 7 pour la fabrication d'articles moulés.
- 13. Utilisation de mousse polyuréthanne selon l'une des revendications 1 à 7 pour la fabrication de semelle interne et/ou intermédiaire pour chaussure.
- 14. Semelle intermédiaire pour chaussure obtenue par moulage d'une mousse polyuréthanne selon l'une des revendications 1 à 7.
- 15. chaussure comprenant au moins une partie de la semelle en mousse polyuréthanne selon l'une des revendications 1 à 7.



#### BREVET D'INVENTION

494° 04BM

#### CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	113 00 000
Vos référence chacultatif i	es pour ce dossier	ORA/JPE/R 03124	113 ₩ /26
N° D'ENREG	ISTREMENT NATIONAL	03 11115	
TITRE DE L'I	NVENTION (200 caractères	ou espaces maximum)	
		abrication et utilisation de ces mousses	
	and the second of the second o	an and a final to the contract of the contract	Flora birri).
LE(S) DEMA	NDEUR(S) :		
RHODIA PO Avenue Ram 69192 SAIN		AATES	
	EN TANT QU'INVENTE rmulaire identique et nui	UR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° $1/1$ » $S'$ il y a plus de trois invent nérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).	eurs,
Nom		CARVALHO	
Prénoms	T	Quintino	
Adresse	Rue	2 place Jules Ferry	
Société d'anna	Code postal et ville tenance (facultatif)	69006 LYON	
Nom	tenance (jacinianj)		
Prénoms		Margaritelli	
Tellottis		Marlise	
Adresse	Rue	Rua Afonso de Freitas 740 ap62 - Paraíso CEP 04006-052	
Sociátá d'anne	Code postal et ville	São Paulo - SP Brazil	
	tenance <i>(facultatif)</i>		
Nom		SEREDA	
Prénoms	<del></del>	Luciane	
Adresse	Rue	Major Solon, 880. Apto 34. Cambuí CEP 13024-091	
	Code postal et ville	Campinas SP Brasil	
	enance <i>(facultatif)</i>		$\dashv$
DATE ET SIGNA DU (DES) DEM	ANDEUR(S)		一
DU DU MANDA			
(Nom et qualité du signataire) Jean-Pierre ESSON		•	
06-02-2004	\$		
			ı

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
П отнер.

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.